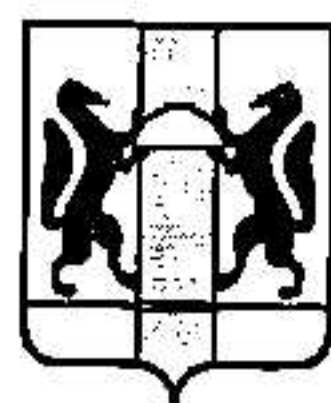




МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ НОВОСИБИРСКОЙ ОБЛАСТИ

ПРИКАЗ

13.08.2019

№ 2607

г. Новосибирск

О проведении XXVI межрегиональной научно-практической конференции «Современные молекулярно-биологические и генетические технологии в медицинской практике»

В соответствии с планом работы министерства здравоохранения Новосибирской области на 2019 год, в целях повышения доступности и качества медицинской помощи гражданам, проживающим на территории Новосибирской области, повышения уровня подготовки врачей **п р и к а з ы в а ю**:

1. Провести в период с 5 по 6 сентября 2019 года на базе государственного бюджетного учреждения здравоохранения Новосибирской области «Городская клиническая больница № 1» (далее - ГБУЗ НСО «ГКБ № 1») XXVI межрегиональную научно-практическую конференцию «Современные молекулярно-биологические и генетические технологии в медицинской практике» (далее – конференция) в соответствии с программой (приложение).

2. Главным врачам государственных медицинских организаций Новосибирской области направить для участия в конференции врачей-педиатров, врачей-терапевтов, врачей-кардиологов, врачей-неврологов, врачей-акушеров-гинекологов, врачей-неонатологов, врачей-онкологов, врачей-гематологов, врачей-генетиков, врачей-эндокринологов, врачей-клинических фармакологов, врачей-инфекционистов, врачей клинической лабораторной диагностики, врачей-лабораторных генетиков, врачей-патологоанатомов, врачей-цитологов, семейных врачей.

3. Главному врачу ГБУЗ НСО «ГКБ № 1» Бравве Ю.И. обеспечить организацию и проведение конференции.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя министра здравоохранения Новосибирской области Аксенову Е.А.

Министр

К.В. Хальзов

ПРОГРАММА
XXVI межрегиональной научно-практической конференции
«Современные молекулярно-биологические
и генетические технологии в медицинской практике»

5-6 сентября 2019 года

Место проведения: конференц-зал диагностического центра ГБУЗ НСО «ГКБ № 1» (г. Новосибирск, ул. Залесского, д. 6, корпус 7)

5 сентября 2019 года

Регистрация участников конференции – 08.30

Начало работы конференции – 09.00

09 ⁰⁰ -09 ³⁰	Открытие конференции. Хальзов Константин Васильевич – министр здравоохранения Новосибирской области, Заслуженный врач Российской Федерации. Пузырев Валерий Павлович – академик РАН, Заслуженный деятель науки Российской Федерации, научный руководитель Научно-исследовательского института медицинской генетики Томского НИМЦ. Маринкин Игорь Олегович – ректор ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России, д.м.н., профессор, Заслуженный врач Российской Федерации. Бравве Юрий Иосифович – главный врач ГБУЗ НСО «ГКБ № 1», заведующий кафедрой ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России, д.м.н., профессор, Заслуженный врач Российской Федерации.
09 ³⁰ -09 ⁴⁵	Молекулярные технологии: наука и практика. Масленников А.Б., Байкалов И.О., Бравве Ю.И. (ГБУЗ НСО «ГКБ №1», г. Новосибирск; ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России, г. Новосибирск).
09 ⁴⁵ -10 ¹⁰	Первые результаты программы генотипирования больных с миодистрофией Дюшенна в Российской Федерации. Поляков А.В., Булах М.В. (ФГБНУ «МГНЦ», г. Москва).
10 ¹⁰ -10 ³⁵	Молекулярная диагностика мутаций CFTR – основа таргетной терапии муковисцидоза. Иващенко Т.Э. (ФГБНУ «НИИ АГИР им. Д.О. Отта», г. Санкт-Петербург).
10 ³⁵ -11 ⁰⁰	Применение метода NGS в современной медицинской практике. Миронова И. (ООО «ЦГРМ «Генетико», резидент «Сколково»).

11 ⁰⁰ -11 ¹⁰	Перерыв
11 ¹⁰ -11 ³⁵	Роль диетотерапии в лечении наследственных заболеваний обмена веществ. Назаренко Л.П. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
11 ³⁵ -12 ⁰⁰	Фенилкетонурия в Сибири: клинико-генетические аспекты. Назаренко Л.П., Масленников А.Б. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск, ГБУЗ НСО «ГКБ № 1», г. Новосибирск).
12 ⁰⁰ -12 ³⁰	Ферментзаместительная терапия синдрома Хантера. 10 лет успешного опыта применения препарата Идурсульфазы в России. Кузенкова Л.М. (ФГАУ «НМИЦ здоровья детей» Минздрава России, г. Москва).
12 ³⁰ -12 ⁵⁰	Редактирование генома при наследственной патологии: перспективы и риски. Васильев С.А. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
12 ⁵⁰ -13 ⁴⁰	Перерыв
13 ⁴⁰ -14 ¹⁰	Современная классификация наследственных заболеваний и синдромов, сопровождающихся судорогами. Боровиков А.О., Акимова И.А., Дадали Е.Л. (ФГБНУ «МГНЦ»; ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, г. Москва).
14 ¹⁰ -14 ³⁰	Соматический мозаицизм в тканях головного мозга, как причина фокальной эпилепсии. Боровиков А.О., Дадали Е.Л. (ФГБНУ «МГНЦ»; ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, г. Москва).
14 ³⁰ -14 ⁵⁰	Генетические и биохимические маркеры риска развития болезни Паркинсона. Подходы к разработке нейропротекторной терапии. Пчелина С.Н. (ФГБОУ ВО ПСПбГМУ им. И.П. Павлова Минздрава России; НИЦ «Курчатовский институт»-ПИЯФ, г. Санкт-Петербург).
14 ⁵⁰ -15 ¹⁰	Нейрогенное воспаление: биохимические маркеры, генетический контроль и коморбидность. Кучер А.Н. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
15 ¹⁰ -15 ³⁰	Клинико-иммунологические особенности острых демиелинизирующих полиневропатий. Денисова О.А., Доронин Б.М., Кладова Е.А., Манухина Л.А. (ГБУЗ НСО «ГКБ №1», г. Новосибирск; ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России, г. Новосибирск).
15 ³⁰ -15 ⁴⁵	Возможности молекулярно-генетических технологий в клинике нервных болезней на примере саркогликанопатий. Буллах М.В., Поляков А.В. (ФГБНУ «МГНЦ», г. Москва).
15 ⁴⁵ -16 ⁰⁰	Структура и частые формы неконнексиновой тугоухости. Миронович О.Л., Поляков А.В. (ФГБНУ «МГНЦ», г. Москва).
16 ⁰⁰ -16 ¹⁵	Молекулярно-генетическая диагностика болезни Вильсона-Коновалова с использованием массового параллельного секвенирования. Скрябин Н.А. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).

16 ¹⁵ -16 ³⁰	Клинический случай новой мутации в гене COL1A2 в семье с несовершенным остеогенезом. Васильева О.Ю. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
16 ³⁰ -17 ⁰⁰	Дискуссия.

6 сентября 2019 года

Регистрация участников конференции – 08.30

Начало работы конференции – 09.00

09 ⁰⁰ -09 ⁴⁰	Патогенетика хромосомных болезней. Лебедев И.Н. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
09 ⁴⁰ -10 ¹⁰	Цитогенетика: от доимплантационной до постмортальной. Рубцов Н.Б. (ИЦИГ СО РАН; ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России, г. Новосибирск).
10 ¹⁰ -10 ²⁵	Транскриптомный анализ как инструмент изучения патогенеза хромосомных болезней. Лопаткина М.Е. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
10 ²⁵ -10 ⁴⁵	Новые болезни геномного импринтинга: от идентификации генов к молекулярно-генетической диагностике заболеваний. Саженова Е.А. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск)
10 ⁴⁵ -11 ⁰⁰	Особенности клинической картины хромосомных заболеваний, обусловленных микродупликациями хромосом, у пациентов с нарушениями интеллектуального развития. Беляева Е.О. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
11 ⁰⁰ -11 ¹⁰	Перерыв
11 ¹⁰ -11 ³⁰	Геномная карта репродуктивного здоровья. Глотов А.С. (ФГБНУ «НИИ АГИР им. Д.О. Отта»; Санкт-Петербургский государственный университет, г. Санкт-Петербург).
11 ³⁰ -11 ⁴⁵	Аномалии инактивации X-хромосомы при привычном невынашивании беременности. Фонова Е.А. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
11 ⁴⁵ -12 ⁰⁵	Генетика и эпигенетика X-сцепленной наследственной патологии. Толмачева Е.Н. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
12 ⁰⁵ -12 ²⁵	Ранняя диагностика рака с использованием ДНК плазмы крови - новая ступень в онкодиагностике? Коваленко С.П. (ФИЦ ФТМ, г. Новосибирск).
12 ²⁵ -12 ⁴⁵	Клинико-лабораторное сопровождение фармакогенетически обоснованной терапии опухолей молочной железы. Аглетдинов Э.Ф. (АО «Вектор-Бест», г. Новосибирск).

12 ⁴⁵ -13 ⁰⁰	Феномен обратной коморбидности между онкологическими заболеваниями и болезнью Гентингтона. Гомбоева Д.Е., Брагина Е.Ю. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
13 ⁰⁰ -14 ⁰⁰	Перерыв
14 ⁰⁰ -14 ³⁰	Клиническое мышление врача и технологии геномной диагностики. Назаренко Л.П. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
14 ³⁰ -14 ⁵⁵	Дисморфизм глазами офтальмолога. Рудник А.Ю., Федяков М.А., Глотов О.С., Щербак С.Г., Уразов С.П., Макаренко С.П. (ИМЧ РАН; СПб ГБУЗ «Городская больница № 40», г. Санкт-Петербург).
14 ⁵⁵ -15 ¹⁵	Молекулярно-генетические исследования в оценке предрасположенности к соматической патологии на примере сердечно-сосудистых заболеваний: что, кому, как и зачем делать?! Сироткина О.В., Вавилова Т.В. (ФГБУ «НМИЦ им. В.А. Алмазова» Минздрава России; ФГБОУ ВО ПСПбГМУ им. И.П. Павлова Минздрава России; НИЦ «Курчатовский институт»-ПИЯФ, г. Санкт-Петербург).
15 ¹⁵ -15 ³⁵	Подходы к выявлению молекулярных маркеров развития сердечно-сосудистых заболеваний: оценка тканеспецифичной регуляции экспрессии генов. Пчелина С.Н. (ФГБОУ ВО ПСПбГМУ им. И.П. Павлова Минздрава России; НИЦ «Курчатовский институт»-ПИЯФ, г. Санкт-Петербург).
15 ³⁵ -15 ⁵⁵	Выявление генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском развития артериальной гипертензии. Белозерцева Л.А. (АО «Вектор-Бест», г. Новосибирск).
15 ⁵⁵ -16 ¹⁵	Подходы к генодиагностике гипертрофической кардиомиопатии методами высокопроизводительного секвенирования. Голубенко М.В., Салахов Р.Р. (НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, г. Томск).
16 ¹⁵ -16 ³⁰	Гемохроматоз: клинико-генетические аспекты. Цикаленко Е.А., Масленников А.Б., Байкалов И.О. (ГБУЗ НСО «ГКБ № 1», г. Новосибирск).
16 ³⁰ -17 ⁰⁰	Дискуссия.
17 ⁰⁰	Закрытие конференции.